(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(川)特許番号

第2854908号

(45)発行日 平成11年(1999) 2月10日

(24)登錄日 平成10年(1998)11月20日

(51) Int.CL⁴ C 0 9 B 25/00 蘇別記号

PI CO9B 25/00

D

苗求項の数1(全 8 頁)

(21)出顧路号		(73)特許維者	999999999
(0 1) para, pa		•	三并化学株式会社
(22)出版日	平成2年(1990)1月23日		東京都千代田区僚が四3丁目2番5号
	.,,-,-,-	(72)	小木曾 章
(65)公開番号	特度平3-217459		神奈川県横浜市戸塚区平戸3-42-7
(43)公開日	平成3年(1991)9月25日	(72)発明者	赤塚 宏行
癌在證或日	平成8年(1998)8月7日		神奈川県横須賀市連浜南町 2 —47
		(72)発明者	三沢伝美
			神奈川縣橫浜市榮区飯島町2882
		(72)発明者	伊藤 尚登
4 · *			神奈川県横浜市衆区飯島町2882
		答在官	唐木 以知良
		(58)参考文政	特開 昭51-103131 (JP, A)
			特朗 昭52-10330 (JP, A)
			特脇 平2−18460 (JP, A)
•			最終質に続く

(54) [発明の名称] イミド化合物の製造方法

(式(1)中、Xはハロゲン原子、メチル基、メトキシ 基を表わし、nは0または1を表わし、Rは置換または 急置換のアルキル基、アリール基、接素環基を表わ す。) で示される化合物を製造するに際して

16 一般式(II)

(式 (II) 中、X、n は式 (i) のX n と同一の意味 を表わす。)

で示されるジカルボン酸と

一般式 (III) •

Ř-Mř (III)

(式 (III) 中、Rは式 (i) 中のR と同一の意味を表わす。)

で示されるアミンを一般式 (IV)

*たは無置後のアルキル基。面換または無置換のアルコキシ基。置換または無置換のアルコキシカルボニル基、ハロゲン原子を表わす。)

10 で示されるフェノール誘導体を溶媒として、190~170°C で預熱反応させることを特徴とする式(i)で表わされ る化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

本発明は、顔斜、妄料、カラー液晶用および偏光板用 材斜として用いられるイミド型の黄色系の二色性色素の 新規な製造法に関するものである。

(従来の技術)

従来、一般式(!)のような黄色系のキノフタロン系 26 色素が知られているが、これは、例えばその原料とし て 式(V)

(式 (19) 中、ア、ア、ア、ア、イは水素原子、置換ま本

で示されるキノフタロンージカルボン酸、あるいはそ※35%の酸無水物である式 (VI)

で示される化合物と、式 (III)

R-NH (III)

(式 (III) 中、Rは置換または無置換アルキル基。 アリール基、複素環基を表わす。)

で示される化合物を加熱反応することにより得ることができる(特開昭52-19341、特開昭52-19342、特開昭62-279564)。

この場合、酸無水物(VI)は、大気中の水分で容易に 分解して、ジカルボン酸(V)式との混合物となっている。

しかるに、従来の方法では、式(V)で示されるジカルボン酸と式(III)で示されるアミンよりイミドを遵

択的に合成することは出来ず、前記特開昭に記載される 46 方法では、純度よく、目的のイミド化合物を得ることは できなかった。

そのため、式(V)又は式(VI)を中間体として製造した式(I)の化合物を樹脂に混合した時は透明の樹脂成型物が得られない。又、液晶用二色性色素あるいは偏光板用二色性色素とした時は、不純物により二色比が著しく低下するという欠点があり、工業的には採用出来る方法ではなかった。

[発明が解決しようとする課題]

本発明の目的は、キノフタロンージカルボン酸系の中 50 間体を原料として、純度よく、目的の二色性色素イミド 化合物を得る製造方法を提供するところにある。 (課題を解決するための手段)

本発明は、一般式(1)

$$\begin{array}{c|c} C & H & O & N \\ \hline & C & H & O \\ \hline & O & H \\ \hline$$

(式())中、又はハロゲン原子、メチル基、メトキ シ華を表わし、nはOまたは1を表わし、Rは置換また は無面換のアルキル基、アリール基、複素環基を表わ ※

で示される化合物を製造するに殴して 一般式(Ⅱ)

$$(X) \xrightarrow{p} \bigcirc (I)$$

(式 (II) 中、X、nは式 (i) のX、n と同一の意 暖を表わす。)

で示されるジカルボン酸と

一般式(III)

★R-NH

(式 (III) 中、R は式 (!) 中のR と同一の意味を 表わす。)

で示されるアミンを一般式(IV)

(N)

(式 (IV) 中、 Y、 Y、 Y、 Y、 Y (冰水煮原子) 置換 または無置後のアルキル基、置換または無置後のアルコ キシ基、置換または無置換のアルコキンカルボニル基、 ハロゲン原子を表わす。)

で示されるフェノール誘導体を溶媒として、190~170 ℃で加熱反応させることを特徴とする式(1)で表わさ れる化合物を製造方法である。

式(II) 中、Xで表わされるキノリン環に置換しても よいハロゲン原子はファ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げ

式(III)中、Rで示される置換または無置換のアル キル基の例としては、炭素数1~20の直鎖又は分岐の炭 化水素基:メトキシメチル基、エトキシメチル幕、メト キシエチル基。エトキシエチル基、プロポキシエチルーム。

☆基、メトキシブチル基、フェノキシエチル基などの直鎖 又は分岐の総炭素数1~36のアルコキンアルキル墓:ク ロルメチル基。クロルエチル基、クロルブチル基。フロ ロメチル基、プロロエチル基、プロムメチル基、プロム エチル基、プロムプチル基 ヨウ化メチル基、ヨウ化エ チル基、ヨウ化プチル基などの炭素数1~20のハロゲノ アルキル基:トリフロロメチル基、トリクロロメチル 基。ジブロムメチル基、ペンタフロロエチル基。ヘブタ フロロプロビル基などのバーハロゲノアルキル墓:ベン ジル基、フェニルエチル基などのアラルキル基などが夢 げられる。

置換または無置換のアリール基の例としては、下記一 般式 (VII) 、 (VIII) 、 (IX) . (X) および (XI)

$$-\alpha$$
 A (VII) $-\beta$ T A (VIII)

$$- \left(\begin{array}{c} \theta \\ \end{array} \right) \left(\begin{array}{c} \zeta \\ \end{array} \right) - A \left(\begin{array}{c} \chi \\ \end{array} \right)$$

で示される墓が挙げられる。

式 (VII) ~ (XI) において、各芳香族頃 α、β、 γ、δ、ε、ξ、η、θ、ι およびょは、ハロゲン原 子;メチル基、エチル基、イソフロビル基などの直鎖又 は分岐又は環状の終炭素数1~4の炭化水素基;メトキ シ基、エトキシ基、プロポキシ基などの直鎖又は分岐の*

$$-\frac{1}{C}NH - \frac{Z}{(XIV)} - \frac{N}{C}NH - \frac{Z}{(XIV)} - \frac{N}{C}Z - \frac{Z}{(XIV)}$$

(式 (XII) ~ (XVI) の 2 は水素原子; ハロゲン原子; メチル基、エチル基、プロビル基、プチル基などの分歧又は直鎖の延炭素数 1~20の炭化水素基; メトキシ基、エトキシ基、プロボキン基、プトキシ基など分岐又は直鎖の終炭素数 1~15のアルコキン甚; フェニル基、ナフチル基などのアリール量; フェノキシ基などの終炭素数 1~14のアリールオキン基; アセトキシ基などのカ※

$$H \circ \bigwedge_{A_{\mathfrak{g}}}^{A_{\mathfrak{g}}} \bigwedge_{A_{\mathfrak{g}}}^{A_{\mathfrak{g}}}$$

(式(P)中、Y、Y、Y、Y、Yは水素原子、置換または無置換のアルキル基、置換または無置換のアルコキンカルボニル基、ハロゲン原子を表わす。)

で示されるフェノール誘導体である。

式(P) 中、置換または無置換のアルキル基の例としては、メチル基、エチル基、プロビル基、プチル基などの直鎖又は分岐の経炭素数1~4の炭化水素基:クロル 50

※ルボキシ基:クロロメチル基、クロロエチル基などの炭 素数1~2のハロゲノアルキル基: トリフロロメチル基 などのパーハロゲノアルキル基: ベンジル基、フェニル エチル基などの総炭素数1~20のアラルキル基を示す。 置換または無置換の複素環基の例としては、チオフェ 30 ン、オキサゾール、ベンゾオキサゾール、チアゾール、 ベンゾチアゾール、フラン、ピロール、キノリン、ピリ ジン、メチルビリジンなどの置換又は無置換の複素環基 が挙げられる。

* 総炭素数! ~6のアルコキシ基などで面換されてもよい。又、Aは水素原子: ハロゲン原子: メチル基 エチル基 シクロヘキシル基などの直鎖又は分岐又は環状の10 総炭素数!~2000炭化水素基: メトキシ基、エトキシ

基 フェニルメトキシ基などの直鎖または分岐の銀炭素

数1~30のアルコキシ基: フェノキシ基などの総炭素数 1~22のアリールオキシ基あるいは、下記一般式(XI

I) 、 (XIII) 、 (XIV) . (XV) および (X/I) で妄わ

される置換基を示す。

式(i)で示されるイミド化合物を製造するに際して、使用する溶媒は、式(iv)

(N)

メチル基、クロルエチル基。フロルメチル基、フロルエチル基、プロムメチル基。プロムエチル基、ヨウ化メチル基。プロムエチル基、ヨウ化エチル基などの炭素数1~2のハロゲノアルキル基;トリフロロメチル基、トリクロロメチル基、ジブロムメチル基、ペンタクロロエチル基などのパーハロゲノアルキル基;ベンジル基などのアラルキル量などが挙げられる。

置換または無置換のアルコキシ基の例としては、メト

キシ基、エトキシ基、プロポキシ基のような炭素数1~ 3の分岐又は直鎖の炭化水素オキシ蟇: クロロメトキシ 基のようなハロゲノアルコキシ基などが挙げられる。

置換又は無置換のアルコキシカルボニル基の例として は、メトキシカルボニル蟇。エトキシカルボニル蟇、ブ ロボキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基のような 炭素数1~4の分岐又は直鎖の炭化水素オキシカルボニ ル幕:クロロメトキシカルボニル基のようなハロゲノア ルコキシカルボニル基などが挙げられる。

ウ素が挙げられる。

使用する溶媒の置は、前述の式 (II) で示されるジカ ルボン酸1 重量部に対して1~100重量部であり、工業 的には5~20重量部が好ましい。

式(1)で示されるイミド化合物を製造するに際し て、溶媒を加熱する温度は工業的には199~179℃が好ま しい。又、式 (II) で衰わされるジカルボン酸と式 (II I) で表わされるアミンはほぼ当そル使用する。 さら に、必要に応じてキノリン、イソキノリン、ピリジンな*

* どの触想を添加してもよい。

以下、本発明を実施例により詳しく説明するが、本発 明の範囲はこれらの実施例に限定されるものでないこと はいうまでもない。

(実能例)

実施例1

- 3′-ヒドロキシキノフタロン-5.6-ジカルボン酸3 77重量部と4-7ミノー41-(5-メチルベンゾオキ サソリル)ピフェニル301宣告部をイソキノリン130宣告 ハロゲン原子の例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨ 16 部、メタクレゾール3660重量部中で150°Cに預熱して反 応させ、折出した結晶を遮遏温度100°Cにて遮閉し、メ タクレゾール720重量部、メタノール6000重量部で洗 **巻、乾燥した。こうして得られた化合物を(甲)とす**

> また、3′-ヒドロキシキノフタロン-5,6-ジカル ボン酸無水物を原料として特開昭62-270654に記載され た製造法、すなわちN-メチルピロリドンを溶媒として 加熱道流する方法を用いて得られるイミド化合物(下式 (XVII) }

と前記化合物 (甲) の赤外線吸収スペクトルの比較を 行った結果、双方のスペクトルピーク値が一致すること を確認した(表1)。

表し 赤外線吸収スペクトル

	対応するピーク(cs ⁻¹)				
化合物(甲)	1780	1722	1648		
化合物(XVII)	1779	1721	1647		

赤外線吸収スペクトルピーク1780cmではイミド華の吸 収を示している。

また、表2に示すように化合物(甲)の元素分析値は 化合物 (X:II) の計算値とよく一致している。

元孟分析值

	C(%)	B(%)	N(%)
計算値	73,21	3,75	9,49
実調値	72,98	3,71	8,42

表1および表2の結果より、化合物(甲)は、式(x) 49 II)のイミド化合物であることを確認した。

なお、化合物(甲)の収率は95%。液体クロマトグラ フによる純度は98%であった。 実施例2

3'-ヒトロキシー6'-プロモキノフタロン-5,6 - ジカルボン酸456重量部と4 - アミノー(4′ -ベン ゾチアゾリル) ピフュニル 301重量部をイソキノリン130 重量部、0 −クロルフェノール9000重量部中で160°Cに 加熱して反応させ、折出した結晶を連過温度130℃にて 徳別し、0-クロロフェノール900重畳部、メタノール? 56 000宣置部で洗浄、乾燥し、式 (XVIII) の化合物を得

12

11

C H N - *

得られた化合物の元素分析値を表3に示す。 表3 元素分析値

	0(%)	H(%)	N(%)	S(%)	Br(%)
計算值	64,83	2,79	5,82	4.44	11,06
実測値	64.77	2,72	5,60	4.28	10,99

*%であった。

真緒例3~9

表4に示すそノ置換アミンと下記一般式 (XIX) のジ カルボン酸誘導体を用いて、各種溶剤中で反応を行い、 相当する式 (I) のイミド化合物を得た。

26 イミド化反応物の確認は、元素分析で行った。その結果 早を表5に示す。

また、式 (XVIII) の化台物の収率は94%。 純度は98 *

٠	13		·	• /		14	
坂隼 (%)	ထ	ب ج ج	2 8	D 60	2 6	∞ ∞	භ හ
反応温度(で)	130	150	1 3 0	150	170	10 10	150
敬	コークレゾール	0 - クレゾール	mークレゾール	エチルフェノール	パー/エピロログー0	0 ークレゾール	エチルフェノール
> "	NH, -(()-C-NH-(()-C.H.	NH	NH, -(2)-(2)-(2)-NH-(3)	NH: O O C - NH-O	()-\(\sigma^-\)\	ин,—О—С-ин—О—	NH: -(CH:)(O)
(XX) 9X	H	Ξ	C H 3	_ <u>_</u>	O O	Rest	is.
東龍列	m	-=	S	မ	-	ω	တ

浆

*

	(上段 計	算値 下窓	理論値)
	9(%)	B(%)	真(%)
実施例3	75, 32	4,56	6, 13
	75, 23	4,47	6,68
# 4	73, 63	3,51	6, 96
	73,41	3, 36	6,84
<i>n</i> 5	78, 78	4.06	5,84
	76,62	4,02	5.77
# 6	70,69	3, 25	5,89
	70,65	3, 19	5,80
<i>n</i> 7	69,72	3.07	8, 13
	69,65	2.88	7,93
<i>n</i> 8	64, 11	3,00	5,22

 (上段 計算値 下段 理論値)

 C(%)
 IK(%)
 N(%)

 63.06
 2.93
 5.04

 # 9 68.05
 4.85
 6.42

 66.00
 4.83
 6.31

16

(発明の効果)

本発明の方法は、キノフタロン系ジカルボン酸を原料 16 としてイミド化合物を台成し、かつ、従来の方法で製造 した二色性色素以上の高純度色素を得ることが出来る点 において優れた製造方法である。

フロントページの続き

(58)調査した分野(Int.Cl.1, DB名)

C098 25/00

CA (STN)

-WPIDS (STN)

REGISTRY (STN)

*